

FICHA TÉCNICA

BRAVECTO® 1M USO VETERINARIO

RESUMEN DE LA DESCRIPCIÓN

FÓRMULA:	Cada tableta masticable de Bravecto® 1M contiene como ingrediente activo: Fluralaner micronizado 54.6 mg Excipiente c. b. p. 1 g <table> <tr> <td>para perros muy pequeños (2 - 4,5 kg)</td><td>45 mg</td></tr> <tr> <td>para perros pequeños (>4,5 - 10 kg)</td><td>100 mg</td></tr> <tr> <td>para perros medianos (>10 - 20 kg)</td><td>200 mg</td></tr> <tr> <td>para perros grandes (>20 - 40 kg)</td><td>400 mg</td></tr> </table>	para perros muy pequeños (2 - 4,5 kg)	45 mg	para perros pequeños (>4,5 - 10 kg)	100 mg	para perros medianos (>10 - 20 kg)	200 mg	para perros grandes (>20 - 40 kg)	400 mg
para perros muy pequeños (2 - 4,5 kg)	45 mg								
para perros pequeños (>4,5 - 10 kg)	100 mg								
para perros medianos (>10 - 20 kg)	200 mg								
para perros grandes (>20 - 40 kg)	400 mg								

PRESENTACIÓN COMERCIAL:	Caja de cartón con 1 (un) Blíster conteniendo una tableta de 45 mg, 100 mg, 200 mg o 400 mg.
--------------------------------	--

INDICACIONES:	Tratamiento y prevención de infestaciones de pulgas (<i>Ctenocephalides felis</i> y <i>Tunga penetrans</i>) en perros durante 37 días. El producto puede utilizarse como parte de una estrategia de tratamiento para el control de dermatitis alérgica por picadura de pulgas (DAPP). El producto controla eficazmente las poblaciones de pulgas ambientales en las zonas a las que tienen acceso los perros tratados. El tratamiento reduce el riesgo de infección por <i>Dipylidium caninum</i> a través de la transmisión por <i>Ctenocephalides felis</i>. El efecto es indirecto debido a la actividad del producto contra el vector. Tratamiento y prevención de infestaciones de garrapatas (<i>Amblyomma americanum</i>, <i>Dermacentor reticulatus</i>, <i>Dermacentor variabilis</i>, <i>Haemaphysalis longicornis</i>, <i>Ixodes scapularis</i>, <i>Ixodes ricinus</i>, <i>Ixodes hexagonus</i>, <i>Ixodes holocyclus</i>, <i>Rhipicephalus sanguineus</i>) en perros durante 37 días. Las pulgas y garrapatas deben adherirse al huésped y comenzar a alimentarse para estar expuestas al principio activo. Para el tratamiento de Demodicosis causada por ácaros <i>Demodex spp.</i> Para el tratamiento de infestaciones de ácaros del oído (<i>Otodectes spp.</i>)
----------------------	---

ESPECIES DESTINO:

Perros

FORMA FARMACÉUTICA:

Tabletas masticables



**MSD**

Animal Health



2

DESCRIPCIÓN:

Tabletas masticables para el tratamiento de infestaciones por garrapatas, pulgas, ácaros de la sarna demodéica y por el ácaro *Otodectes spp.*

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Para uso oral.

Dosis:

Peso corporal (kg) del perro	Número y concentración de la tableta que se administrará			
	Bravecto® 1M 45 mg	Bravecto® 1M 100 mg	Bravecto® 1M 200 mg	Bravecto® 1M 400 mg
2 - 4.5 kg	1			
>4.5 - 10		1		
>10 - 20			1	
>20 - 40				1

Para perros de más de 40 kg deben utilizarse combinaciones adecuadas de tabletas masticables. Una dosis insuficiente podría resultar en un uso ineficaz y podría favorecer el desarrollo de resistencias.

Método de administración:

Administrar Bravecto® 1M Tabletas masticables en el momento o cerca de la alimentación.

Bravecto® 1M es una tableta masticable y es bien aceptado por la mayoría de los perros. Si el perro no toma la tableta voluntariamente, también puede administrarse con la comida o directamente en el hocico. El perro debe ser observado durante la administración para confirmar que la tableta es tragada.

Esquema de tratamiento:

Para un control óptimo de la infestación por pulgas y garrapatas, el medicamento veterinario debe administrarse en intervalos de 1 mes. Bravecto® 1M puede administrarse durante todo el año.

Para el tratamiento de Demodicosis causada por ácaros *Demodex spp.*, el producto debe administrarse en intervalos mensuales durante 3 meses consecutivos. La demodicosis es una enfermedad multifactorial, se recomienda el diagnóstico y el tratamiento adecuado de cualquier padecimiento subyacente.

Para el tratamiento de infestaciones de ácaros del oído (*Otodectes spp.*), el producto debe administrarse en intervalos mensuales durante dos meses consecutivos.

CONTRAINDICACIONES:

No utilizar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

PRECAUCIONES ESPECIALES:***Precauciones para su uso en animales:***

En ausencia de datos disponibles, el producto no debe utilizarse en cachorros de menos de 8 semanas y/o en perros que pesen menos de 1.6 kg. El producto no debe administrarse en intervalos inferiores a 37 días, ya que no se ha analizado la seguridad para intervalos más cortos.



Precauciones que debe tomar la persona que administra el producto veterinario a los animales:	
Mantener el producto en el envase original hasta su uso, para evitar que los niños tengan acceso al producto. No comer, beber ni fumar mientras se manipula el producto. Lavarse bien las manos con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto.	
Gestación, lactancia y fertilidad:	
No se han realizado estudios de seguridad con Bravecto® 1M en perros reproductores, gestantes o lactantes.	
Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:	
Durante las pruebas clínicas de campo, no se observaron interacciones entre Bravecto® 1M y los medicamentos veterinarios de uso rutinario.	
Sobredosis (signos, procedimientos de emergencia y antidotos):	
No se observaron reacciones adversas después de la administración oral a cachorros de 8 semanas de edad y de 1.6 a 2.9 kg de peso tratados con sobredosis de hasta 5 veces la dosis máxima recomendada (22.5 mg, 67.5 mg y 112.5 mg de fluralaner/kg de peso corporal) en tres ocasiones con 30 días de diferencia. Un medicamento veterinario comparable, que difiere en la cantidad de principio activo, fue bien tolerado en Collies con deficiencia de proteína multirresistente 1 (MDR1 +/-) deficiente después de una administración oral única en ~7.5 veces la dosis recomendada (168 mg/kg de peso corporal).	
Incompatibilidades:	
Ninguna conocida	
Precauciones de Almacenamiento:	
Almacenar en el blíster original. Utilizarlo inmediatamente una vez abierto Almacenar a menos de 30°C al abrigo de la luz solar. No congelar ni refrigerar. No se utilice después de la fecha de caducidad que aparece en el blíster. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.	
Sobredosis en humanos (síntomas, procedimientos de emergencia y antidotos):	
En caso de exposición inadecuada al producto, o ingestión de este, acuda a un Centro Hospitalario y presente la etiqueta del producto.	
Precauciones de Almacenamiento:	
Almacénese por debajo de 30°C - Protéjase de la luz.	
PERIODO DE RETIRO:	
No aplica.	
PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO:	
Si no se describe ninguna especificación especial en la etiqueta para eliminar este producto, deseche de la misma manera en que dispone de otros productos.	
INFORMACIÓN ADICIONAL: https://www.msd-salud-animal.com.pa/	
PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE.	
CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.	
MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS Y DE LOS ANIMALES DOMÉSTICOS.	
ELABORADO POR: Intervet GesmbH Austria	IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR: INTERVET CENTRAL AMERICA S DE RL Bajo Licencia de Intervet International B.V.